(51) Internationale Patentklassifikation7:

- C07D 277/04
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/03213

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. April 2000 (11.04.2000)

(25) Einreichungssprache:

Dentsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 26 233.0

10. Juni 1999 (10.06.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): PROBIODRUG GESELLSCHAFT FÜR ARZNEIMITTELFORSCHUNG MBH Weinbergweg 22, 06120 Halle/Saale (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DEMUTH, Hans-Ulrich [DE/DE]; Hegelstrasse 14, 06114 Halle/Saale (DE). KRUBER, Susanne [DE/DE]; Reilstrasse 9, 06114 Halle (DE).

- (74) Anwälte: FORSTMEYER, Dietmar usw.; Boeters & Bauer, Bereiteranger 15, 81541 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF THIAZOLIDIN
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON THIAZOLIDIN



(1)

$$H_3N^{(+)}$$
 SH (II)

- (57) Abstract: The invention relates to a simple method for the production of a thiazolidin base and the salts thereof which is technically easy to accomplish. The invention specifically relates to a method for the production of a thiazolidin base and the salts thereof which is characterized in that hexamethylentetramine of formula (I) is reacted with cysteamin or the salts thereof of formula (II), whereby X<sup>(-)</sup> represents an acid radical, preferably a halogenide or sulphate.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die einfache und technisch leicht durchführbare Herstellung von Thiazolidin-Base und seinen Salzen. Insbesondere betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base und deren Salzen, das dadurch gekennzeichnet ist, dass Hexamethylentetramin der Formel (I) mit Cysteamin oder seinen Salzen der Formel (II), worin X<sup>(1)</sup> einen Säurerest darstellt, umgesetzt wird, wobei bevorzugt wird, wenn X(·) ein Halogenid oder Sulfat ist.

WO 00/76986 PCT/EP00/03213

### VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON THIAZOLIDIN

Die Erfindung betrifft die einfache und technisch leicht durchführbare Herstellung von Thiazolidin-Base und seinen Salzen.

Thiazolidin kann als Zwischenprodukt zur Synthese von Aminoacyl- und Peptidyl-Thiazolididen dienen, die als Enzyminhibitoren sowohl diagnostischen als auch therapeutischen Wert besitzen [DEMUTH, H.-U., J. Enzyme Inhibition 3, 249 (1990)].

Da sich Aminoacyl Thiazolidide u.a. zur Regulation des Blutglukosespiegels bei Säugern eignen, ist die Darstellung dieser Verbindungen einschließlich ihrer Ausgangsstoffe in kostensparenden, technisch anwendbaren Verfahren von medizinischem, pharmazeutischem und wirtschaftlichem Interesse [vgl. DE 19 616 486].

Es ist bekannt, daß man Thiazolidin und Thiazolidinderivate gewinnen kann, indem man Aldehyde mit Aminoethylsulphat oder halogeniden mit Natriumsulfid in wäßriger Lösung unter exzessiver Energiezufuhr mehrere Stunden unter Rückfluß erhitzt. Die Ausbeuten betragen ca. 60 % der Theorie [vgl. US 4 584 407].

Demgegenüber war es die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base bzw. deren Salzen bereitzustellen, bei dem keine exzessive Energiezufuhr nötig ist. Erfindungsgemäß wird nunmehr ein Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base und deren Salzen bereitgestellt, das dadurch gekennzeichnet ist, daß Hexamethylentetramin der Formel (I)



mit Cysteamin oder seinen Salzen der Formel (II)

worin  $X^{(-)}$  einen Säurerest darstellt, umgesetzt wird, wobei bevorzugt wird, wenn  $X^{(-)}$  ein Halogenid oder Sulfat ist.

Es ist als ausgesprochen überraschend zu werten, daß man nach diesem Verfahren die freie Base Thiazolidin und deren Salze in sehr hoher Reinheit und Ausbeute erhält, ohne daß bei der Reaktion größere Wärmemengen zugeführt werden müssen. Dies stellt einen wirtschaftlichen und technologischen Vorzug des erfindungsgemäßen Verfahrens insbesondere bei der technischen Herstellung von Thiazolidin dar [vgl. EP 0054409].

Erfindungsgemäß kann die Umsetzung z.B. in einem polaren Lösungsmittel wie einem Alkohol erfolgen. Bevorzugte Lösungsmittel sind Methanol und/oder Ethanol.

Als ein weiterer wirtschaftlicher und technologischer Vorzug des erfindungsgemäßen Verfahrens bei der technischen Herstel-

lung von Thiazolidin ist die Tatsache zu werten, daß Hexamethylentetramin hinsichtlich des pharmazeutischen Einsatzes der Folgeprodukte des Thiazolidins unbedenklich ist, da es pharmazeutisch unbedenklich ist: lange Zeit wurde es als Harndesinfiziens und zur Lebensmittelkonservierung verwendet [vgl. Mutschler, Arzneimittelwirkungen, S.572f., Stuttgart: Wissenschaftliche Verlagsges. (1986)].

Vorzugsweise wird bei der Umsetzung Ammoniak vorgelegt und/ oder zugesetzt. Dadurch kann die Synthese bis zur Stufe der freien Base in einem Schritt erfolgen [vgl. Ratner, S., Clarke, H.T., J. Am. Chem. Soc. 59, S.200-206 (1937)], so daß zusätzliche umständliche und teure Reaktionsschritte vermieden werden können.

Das erfindungsgemäße Verfahren, welches sowohl für den Labormaßstab als auch den großtechnischen Einsatz entwickelt wurde, wird z.B. so durchgeführt, daß man zu einer vorzugsweise methanolischen Lösung eines Cysteaminsalzes auf einmal oder in mehreren Portionen Hexamethylentetramin als Feststoff oder in einem Lösungsmittel gelöst gibt. Das Gemisch kann mehrere Stunden bei Raumtemperatur, oder aber auch bei Temperaturen um 30-35 °C gerührt werden. Die angegebene Dosierung kann auch in umgekehrter Reihenfolge erfolgen.

Das erfindungsgemäße Verfahren muß nicht unbedingt wie andere Verfahren unter Inertgas durchgeführt werden [vgl. EP 0695744].

Das nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte Thiazolidin kann als Ausgangsstoff zur Herstellung von pharmazeutisch anwendbaren Wirkstoffen verwendet werden. Die Erfindungwird anhand des folgenden Beispiels verdeutlicht.

4

#### Beispiel

Zu einer Lösung von 1,358 kg (12 mol) Cysteaminhydrochlorid, vorgelegt in 1,8 l Methanol bei 30 - 35 °C, werden bei einer Reaktionstemperatur von 30 - 35 °C 291,59 g (2,08 mol) Urotropin in zwei Portionen gegeben. Nach der Zugabe der ersten Portion des Hexamethylentetramins kann eine deutliche Exothermie (~45 °C) und Violettfärbung beobachtet werden, die Reaktionsmischung wird gekühlt. Ammoniumchlorid beginnt grob auszufallen. Nach Abklingen der exothermen Reaktion (1,5 h) wird die zweite Portion Hexamethylentetramin addiert. In den Ansatz wird Ammoniak bis zur Sättigung eingeleitet, 700 ml tert-Butyl-methylether werden addiert.

Das quantitative Ausfallen von Ammoniumchlorid kann als Improzeßkontrolle gewertet werden. NH<sub>4</sub>Cl wird abgesaugt und der Filterkuchen mit der Reaktionslösung nachgewaschen. 300 ml Aminoethylethanolamin werden als Sumpfbildner in die Lösung gegeben. Thiazolidin wird destillativ gereinigt, Sdp.: 60-70 °C, 8-10 mbar. Die hochreine Substanz kann mit einer Ausbeute von 88-93 % erhalten werden.

**1H-NMR** (200 MHz, D<sub>2</sub>0)  $\delta$  (ppm) = 2,80-2,83 (t,  ${}^{3}J=6,45$  Hz, 2H, NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>), 3,04-3,19 (t,  ${}^{3}J=6,45$  Hz, 2H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>S), 4,05 (s, 2H, NCH<sub>2</sub>S

**13C-NMR** (100,5 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm) 30,69 (s, NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>) 47,31 (s, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>S), 47.95 (s, NCH<sub>2</sub>S)

MS (MALDI-TOF) 89 (M+H)

EA:  $C_3H_7NS$  ber.: C = 40,44 % qef.: C = 40,27 %

5

 WO 00/76986 PCT/EP00/03213

6

#### Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base und deren Salzen dadurch gekennzeichnet, daß Hexamethylentetramin der Formel (I)



mit Cysteamin oder seinen Salzen der Formel (II)

worin  $X^{(-)}$  einen Säurerest darstellt, umgesetzt wird.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß X(-) ein Halogenid oder Sulfat ist.
- 3. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in einem polaren Lösungsmittel erfolgt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Lösungsmittel ein Alkohol ist.

- 5. Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Lösungsmittel Methanol oder Ethanol ist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß vor und/oder während der Umsetzung Ammoniak zugesetzt wird.
- 7. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß Ammoniumsalz abgetrennt und/oder das Produkt destilliert wird.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. .onal Application No PCT/EP 00/03213

	·	P	CT/EP 00/03213
A CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D277/04	•	
	•		
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national of	assification and tPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	ocumentation esarched (classification system followed by class CO7D	sification symbols)	
	:	•	·
Documental	tion searched other than minimum documentation to the exten	t that such documents are included	I in the fields searched
	·		
Electronic d	ista base consulted during the international search (name of d	inta base and, where practical, se	erch terme used)
CHEM A	BS Data		
		•	
			,
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		,
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 695 744 A (BAYER AG)		1
	7 February 1996 (1996-02-07)		-
	cited in the application		
A	EP 0 054 409 A (FINE ORGANICS	LTD.)	1
	23 June 1982 (1982-06-23)		
	cited in the application claim 1		
	& US 4 584 407 A		:
	22 April 1986 (1986-04-22) cited in the application		
Α .	CH 590 857 A (L. GIVAUDAN & C.	IES.A.)	1
•	15 June 1977 (1977-06-15)		
	claims; examples 1-3		
		-/	
	her documents are listed in the continuation of box C.	W : Britant fumily many	han an Batal b array
		Patent family mem	bere are fisted in annex.
	tegoriee of cited documents :  ant defining the general state of the art which is not	or priority date and not	d after the international filing date in conflict with the application but
conside	pred to be of particular relevance incurrent but published on or after the international	invention	principle or theory underlying the
filing di		cannot be considered r	elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to
which !	is what they have document jurishy delicity or is ched to establish the publication date of another or other special reason (as. specified)	"Y" document of particular n	p when the document is taken alone slevance; the claimed invention
	ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined	o involve an inventive step when the with one or more other such docu- on being obvious to a person sidled
	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. *A* document member of the	
	actual completion of the International search		ternational search report
11	l July 2000	19/07/2000	
lame and m	naling address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijewijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fex: (+31-70) 340-3018	Hass, C	

1

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Honel Application No PCT/EP 00/03213

C (Continue	Mani DOCUMENTO CONODERSE SE S	PCT/EP 0	0/03213
Category •	tition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
			HONORE W CLAIM NO.
<b>A</b>	US 3 594 377 A (D. I. RELYEA) 20 July 1971 (1971-07-20) column 1, line 67 -column 2, line 38		1
		·	
			·
		3	
	5		
			o −
	<del>"</del>		
			·

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inta Jonal Application No PCT/EP 00/03213

Patent document cited in search report			nt	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
	EP	695744	Α	07-02-1996	DE	4427569 A	08-02-1996
		•			AT	159013 T	15-10-1997
				•	CN	1128759 A	14-08-1996
					DE	59500764 D	13-11-1997
					ES	2107273 T	16-11-1997
					HU	72758 A,B	28-05-1996
		•			. JP	8059640 A	05-03-1996
					US	5574165 A	12-11-1996
٠	EP	54409	• A	23-06-1982	AT	15668 T.	15-10-1985
				·	DE	3172383 D	24-10-1985
					JP	57140775 A	31-08-1982
					US	4584407 A	22-04-1986
	СН	590857	A	31-08-1977	US	3944561 A	16-03-1976
	US	3594377	Α	20-07-1971	NON		

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 00/03213

A 107 10	Approximation of the second of	PCT/EP 00/03213
IPK 7	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D277/04	
•		
Nach der	internationalen Patentidaasifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikati	on und der IPK
B. RECH	ERCHIERTE GEBIETE	
IPK 7	lerter Mindestprüfstoff (Klassifikationesystem und Klassifikationesymbole )  CO7D	
Recherchie	erte aber nicht zum Mindestprilistoff gehörende Veröffentlichungen, soweit die	eo unter die recherchierten Gebiete tellen
Während d	der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name de	Datenbank und evti. verwendete Suchbegriffe)
CHEM A	ABS Data	
		·
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHERE UNTERLAGEN	
	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in E	Setrecht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 695 744 A (BAYER AG)	
	7. Februar 1996 (1996-02-07)	1
	in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	·
	· ·	1
•	EP 0 054 409 A (FINE ORGANICS LTD.) 23. Juni 1982 (1982-06-23)	1
	in der Anmeldung erwähnt	
	Anspruch 1	
i	& US 4 584 407 A 22. April 1986 (1986-04-22)	
- 1	in der Anmeldung erwähnt	
	CH 590 857 A (L. GIVAUDAN & CIE S .A.)	1
	15. Juni 1977 (1977-06-15)	1
	Ansprüche; Beispiele 1-3	
1		
1	,	
- albier		she Anhang Paterifamilie
• Veröldenti	Categorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spiltere lichung, die den algemeinen Stand der Technik definiert, oder de	Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatur
alteres Do	ht als beconders bedeutsam anzusehen ist Annek	fung nicht instidiert, sondern nur zum Verständnis des der nu zugrundelingenden Prinzipa oder der ihr ihre des der
Veröffentik	ichung die geginnet ist einen Detekken	High Ing son hearndame Students
anderen	22 lasson, oder durch die des Veröffentlichungsdatum einer Im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beleet werzen	iein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf facher Tätigkeit beruhend betrachtet werden
SUBGERUIT	22 lisseen, oder durch die des Veröffentlichungsdatum einer erfinder im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "y" Veröffentlichung belegt werden "y" Veröffentlichung belegt werden "y" Veröffentlichung die alle einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kannt) in der mit der	flichung von beeandorer Bedeutung; die beanspruchte Erlindu oht als auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet
Veröffentlik	totarry, the acor aut one mundiche Offenberung, utzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dese V.	wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen nischungen dieser Katagorie in Verbindung gebracht wird und erbindung für einen Fachmann nahelegend ist
	Schlieben des plans de veronierings worden tit	sichung, die Mitglied dereelben Patentfamilie ist
	Absend	edatum des Internationalen Recherchenberichts
11.	Juli 2000	9/07/2000
ne und Post	tanechrift der Internationalen Recherchenbehörde Resulten	Schligter Bedienstater
	Europäisches Palentarnt, P.B. 5618 Patentiaan 2 NL - 2290 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	;
	Fax: (+31-70) 340-3016 Ha	ass, C

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 00/03213

	(Fortestzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Sezelohnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.			
<b>A</b>	US 3 594 377 A (D. I. RELYEA) 20. Juli 1971 (1971-07-20) Spalte 1, Zeile 67 -Spalte 2, Zeile 38	1			
	·				

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angeben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

ints. .onales Aldenzeichen PCT/EP 00/03213

im Recherchenbericht angeführtes Palentdokument		Dohum dan		FC1/EP 00/03213		
		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung		
EP 695744	A	07-02-1996	DE 4427569 A AT 159013 T CN 1128759 A DE 59500764 D ES 2107273 T HU 72758 A, JP 8059640 A US 5574165 A	08-02-1996 15-10-1997 14-08-1996 13-11-1997 16-11-1997		
EP 54409	A	23-06-1982	AT 15668 T DE 3172383 D JP 57140775 A US 4584407 A	15-10-1985 24-10-1985 31-08-1982 22-04-1986		
CH 590857.	A	31-08-1977	US 3944561 A	16-03-1976		
US 3594377	A	20-07-1971	KEINE			